# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

BB

4	in das	: : : : : : : : : : : : : : : : : : : :			
	September Peterstamit 10297 München	6	ŒÚŤŠĊHE	S PATENTAN	AT
_ 1	Bandungan des Deutschen Patersamie eind zu richten en			-	_
· O	Company and Designation Constitution and an inches		:	ntreg	ı
n der Civili	Herrn Patentanwalt	· ).	-•		ŀ
	Dr. Hans D. Boeters	1	aut Ertellun	ig eines Patents	۱ ۱
	Bereiteranger 16				
•	81541 München	5	196 39 4	market in a second	1
					-::5
b	8797-GBF	1084765 00	85 25	Sept. 1996	
,	Der Empftreger in Feid (D. på der		gl. Hr. der Allgemeiten Veilrie	iri	
D	Anemakter Zurafkungsbevollmächligte Anemakter	X Vertreter Vertreter			_
	Geellschaft für Biotech-		. Hans D. B	deters	1
	nologische Forschung min (UBF		iplIng. Roi r. Enno Neye		
D	Mascheroder Wes 1		ereiteranger	16	
	38124 Braunschweig	•	1541 München	i <u>.</u>	
	Annualdercode-Nr. Verreserecte-Nr.	<u> </u>	Zatultaire franto IV.		
)		<u> </u>	100000		
D	Bezeichnung der Erlindung der Lauthy auf ge	underson Blatt - Zlock			
_	Epothilon-Derivate, Herstell	ung und Hit	tel		
				i i e	
Ø	Sonstige Antrage		Attemptatum der Hampton	saling (das Hauptpalants)	
•	Ple Annual on let Presity pur Palantermolitate (2008 Palan	n0 →		·	
•	Profungsunking - Profung der Annektung (§ 44 Palanges Recherchenenkrag - Erzeitlung der billen litchen Druckschift		Patertigeset1)	•	
	I water was a balled a proper day any interior of the contract		mportaires 🔲	Récherchementahren	
•	Auszeitzung des Eriefungsbeschlusses suf kir (§ 49 Abs. 2 Palaritposetz) (Max. 15 Men. ab Annelde ode	nado ( Prioritizados)			
_		7/	Attended for Stores	- Andrew	
Đ	Tulung/Europholdung 215 (b) Polisial/Meliting>				
	on Literary argues transmint (convertinglish) only versal light Office legging and due & Tales Assertated in	enverstanden (531 A	n. 2 Nr. 1 Patentiposetz)	<u> </u>	
•	Consults down Delevers (Delever Mineralities del VICE)		they and population in	ust-žiluski) -	,
•	Austherfleche Pyter/Mt. (Polyon Land, Albane, der Verter	THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAM	La Laborate ph	de Z	/-
			<b>28</b> 5.00.00+16		·
•	100.00	OM		Advertis on the same	<b>#</b> #
0			teen sind belandige (Madesale Africa)	Monther	
é	Sebest   Obernetung jene find			J. M.:	_
ž			25.09.96		
U	Anlegen	Totales vers		++	
	1 Ededukenenses	•		•	
	2. 1 Evenementereung (ggl. mit Zeichnung)		•		
	4. 20 Securit Secretables			احد	
	a Balletoi Polentarepritchio	•	Inst	7.1	
	AreaN Palentarispitation		Dr. Boete	1401	
	7. Size Zeldeningen B. Abedriffen) & Verenmeld.	(B University	<b>m</b> ) ,		
7	1			1;	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

BOETERS & BAUER

PATENTANNALTE
EUROPEAN PATENT ATTORNEVS
BEREITERANGER 15
D-81541 MÜNCHEN

PAG BOETERS & BAUER BEREITERANGER 16, D-81641 MÜNCHEN

Dar. - Chem. Or mans d. Boeters Orr. - Ing. Robert Bauer Phys. Or. Enno Meyer Telepon: (089) 85 00 88 Telepar: (089) 85 00 82 Telegramme: Provention. Munchen

25. September 1996/he

Unser Zeichen: 8299-GBP

#### Epothilonderivate, Herstellung und Mittel

Die vorliegende Erfindung betrifft allgemein Epothilonderivate und deren Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln. Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung die Herstellung der Epothilonderivate der nachfolgend dargestellten allgemeinen Formeln 1 bis 7 sowie deren Verwendung zur Herstellung von therapeutischen Mitteln und Mitteln für den Pflanzenschutz.

THIS PAGE BLANK (WSFTO)

In den vorstehenden Formeln 1 bis Formel 7 bedeuten:

R = H, C<sub>1-4</sub>-Alkyl;

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> = H, C<sub>1-6</sub>-Alkyl,

C<sub>1-6</sub>-Acyl-Benzoyl,

C<sub>1-4</sub>-Trialkylsilyl,

Benzyl,

Phenyl,

C<sub>1-6</sub>-Alkoxy-,

C<sub>6</sub>-Alkyl-, Hydroxy- und Halogen
substituiertes Benzyl bzw. Phenyl:

wobei auch zwei der Reste  $\mathbb{R}^1$  bis  $\mathbb{R}^5$  zu der Gruppierung - $(\mathrm{CH}_2)_n$ mit n=1 bis 6 zusammentreten können und es sich bei den in den
Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acylgruppen um gradkettige oder
verzweigte Reste handelt.

In der Formel 1 sind X und Y entweder gleich oder verschieden und stehen jeweils für Halogen, OH, O-(C<sub>1-6</sub>)-Acyl, O-(C<sub>1-6</sub>)-Alkyl, O-Benzoyl.

In der Formel 3 steht X allgemein für -C(0)-, -C(S)-, -S(0)-,  $-C(R^1R^2)$ -, wobei  $R^1$  und  $R^2$  die Bedeutung haben wie oben angegeben, und  $-SiR_2$ -, wobei R die Bedeutung hat wie oben angegeben.

In der Formel 4 bedeutet X Sauerstoff,  $NOR^3$ ,  $N-NR^4R^5$ , und  $N-NHCONR^4R^5$ , wobei die Reste  $R^3$  bis  $R^5$  die oben angegebene Bedeutung haben.

In der Formel 5 bedeutet X Wasserstoff, C<sub>1-18</sub>-Alkyl, ¢<sub>1-18</sub>-Acyl, Benzyl, Benzoyl und Cinnamoyl.

Für Epothilon A und B sei verwiesen auf DB-A-41 38 042. Verbindungen gemäß der allgemeinen Formel 1 sind ausgehend von Epothilon A und B sowie von deren 3-0- und/oder 7-0-geschützten D rivaten durch Öffnung des 12,13-Epoxids zugänglich. Hydrogenwasserstoffsäuren in einem bevorzugt nicht wässrigen Lösungsmittel eingesetzt, wobei man die Halogenhydrine X = Hal, Y = OH und Y = OH, Y = Hal erhält. Protonensäuren wie z.B. Toluolsulfonsäure und Trifluoressigsäure führen in Gegenwart von Wasser zu 12,13-Diolen, die anschließend nach Standardverfahren acyliert (z.B. mit Carbonsäureanhydriden und Pyridin oder Triethylamin/DMAP) oder alkyliert (Alkylhalogenide und Silberoxid) werden. Die 3- und 7-Hydroxygruppen können dazu vorübergehend als Formiat (Abspaltung mit NH3/MeOH) oder p-Methoxybenzylether (Abspaltung mit DDQ) geschützt werden.

Verbindungen gemäß der allgemeinen Formel 2 sind aus Epothilon A und B sowie deren 3-0- und/oder 7-0-geschützten Derivaten durch Reduktion, z.B. mit NaBH4 in Methanol erhältlich. Sind dabei 3-OH und/oder 7-OH reversibel geschützt, so können nach Acylierung oder Alkylierung und Entfernen der Schutzgruppen 5-0-monosubstituierte, 3,5- oder 5,7-0-disubstituierte Derivate der allgemeinen Formel 2 erhalten werden.

Umsetzungen von Epothilon A und B mit bifunktionellen elektrophilen Reagenzien, wie (Thio) Phosgen, (Thio) Carbonyldimidazol,
Thionylchlorid oder Dialkylsilyldichloriden bzw. -bistriflaten
ergeben Verbindungen der allgemeinen Formel 3. Als Hilfsbasen
dienen dabei Pyridin, Trialkylamine, ggf. zueammen mit DMAP bzw.
2,6-Lutidin in einem nichtprotischen Lösungsmittel. Die 3,7-Acetale der allgemeinen Formel 3 entstehen durch Umscetalisierung
z.B. von Dimethylacetalen in Gegenwart eines sauren Katalysators.

Verbindungen gemäß der allgemeinen Formel 4 werden aus Epothilon A und B oder ihren 3-0- und/oder 7-0-geschützten Derivaten durch Ozonolyse und reduktive Aufarbeitung, z.B. mit Dimethylsulfid, erhalten. Die C-16-Ketone können anschließend nach dem Fachmann geläufigen Standardverfahren in Oxime, Hydraz ne oder Semicarbazone umgewandelt werden. Sie werden weiterhin durch Wittig-, Wittig-H rner-, Julia- oder Petersen-Olefinierung in C-16/C-17-Olefine überführt.

Durch Reduktion der C-16-Ketogruppe, z.B. mit einem Aluminiumoder Borhydrid, sind die 16-Hydroxyderivate gemäß der allgemeinen
Formel 5 erhältlich. Diese können, wenn 3-OH und 7-OH mit
entsprechenden Schutzgruppen versehen sind, selektiv acyliert
oder alkyliert werden. Die Freisetzung der 3-OH- und 7-OH-Gruppen
erfolgt z.B. bei O-Pormyl durch NH3/MeOH, bei O-p-Methoxybenzyl
durch DDQ.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel 6 werden aus perivaten von Epothilon A und B erhalten, bei denen die 7-OH-Gruppe durch Acyl- oder Ethergruppen geschützt ist, in dem die 3-OH-Gruppe z.B. formyliert, mesyliert oder tosyliert und anschließend durch Behandlung mit einer Base z.B. DBU eliminiert wird. Die 7-OH-Gruppe kann wie oben beschrieben freigesetzt werden.

Verbindungen der allgemeinen Formel 7 werden aus Epothilon A und B oder deren 3-OH- und 7-OH-geschützten Derivaten durch basische Hydrolyse erhalten, z.B. mit NaOH in MeOH oder MeOH/Wasser. Vorzugsweise werden Verbindungen der allgemeinen Formel 7 aus Epothilon A oder B oder deren 3-OH- oder 7-OH-geschützten Derivaten durch enzymatische Hydrolyse erhalten, insbesondere mit Esterasen oder Lipasen. Die Carboxylgruppe kann mit Diazoalkanen nach Schutz der 19-OH-Gruppe durch Alkylierung in Ester umgewandelt werden.

Ferner können Verbindungen der Formel 7 durch Lactonisierung nach den Methoden von Yamaguchi (Trichlorbenzoylchlorid/DMAP), Corey (Aldrithiol/Triphenylphosphin) oder Kellogg (omega-Bromsäure/Caesiumcarbonat) in Verbindung der Formel 2 umgewandelt werden. Einschlägige Arbeitsmethoden finden sich bei

Inanaga et al. in Bull. Chem. Soc. Japan, 52 (1979) 1989; Corey & Nicolaou in J. Am. Chem. Soc., 96 (1974) 5614; und Kruizinga & Kellogg in J. Am. Chem. Soc., 103 (1981) 5183. Die Erfindung betrifft ferner Mittel für den Pflanzenschutz in Landwirtschaft, Forstwirtschaft und/oder Gartenbau, bestehend aus einer oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilonderivate bzw. bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilonderivate neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

Schließlich betrifft die Erfindung therspeutische Mittel, bestehend aus einer oder mehreren der vorstehend aufgeführten Verbindungen oder einer oder mehreren der vorstehend aufgeführten Verbindungen neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n). Diese Mittel können insbesonders cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppression bewirken, so daß sie besonders bevorzugt als Cytostatika verwendbar sind.

Die Erfindung wird im folgenden durch die Beschreibung von einigen ausgewählten Ausführungsbeispielen näher erläuter und beschrieben.

#### Beispiele

Beispiel 1: Verbinding la

*ا*ج .

20 mg (0.041 mmol) Spothilon A werden in 1 ml Aceton gelöst, mit 50 µl (0.649 mmol) Trifluoressigsäure versetzt und über Nacht bei 50 °C gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 1 M Phosphatpuffer pH 7 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über 'Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der präparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton, 85: 15).

Ausbeute: 4 mg (19 %) Isomer I 4 mg (19 %) Isomer II

Isomer I

Rf (Dichlormethan/Aceton, 85 : 15): 0.46

IR (Film): ny = 3440 (m, b, Sch), 2946 (a, Sch), 1734 (vs), 1686 (m), 1456 (m), 1375 (w), 1256 (s, Sch), 1190 (w, b, Sch), 1071 (m, Sch), 884 (w), 735 (w) cm<sup>-1</sup>.

MS (20/70 eV): m/e (\*) = 493 (43 [M-H<sub>2</sub>O]\*), 394 (47), 306 (32), 206 (30), 181 (40), 166 (72), 139 (100), 113 (19), 71 (19), 57 (24), 43 (24).

Hochauflösung: C26H39O6NS ber.: 493.2498 für [M-H20]\* gef.: 493.2478

Isomer II

Rf (Dichlormethan/Aceton, 85 : 15): 0.22

IR (Film): ny = 3484 (s, b, Sch), 2942 (vs. Sch), 1727 (vs), 1570 (w), 1456 (m), 1380 (m), 1265 (s), 1190 (w), 1069 (m), 975 (w), cm<sup>-1</sup>.

<u>MS (20/70 eV)</u>: m/e (\*) = 493 (21 [N-H<sub>2</sub>O]\*), 394 (12), 306 (46), 206 (37), 181 (63), 166 (99), 139 (100), 113 (21), 71 (23), 57 (33), 43 (28).

Hochauflösung: C26H39O6NS ber.: 493.2498 für [M-H2O] † gef.: 493.2475

Beispiel 2: Verbindung 1b

55 mg (0.111 mmol) Epothilon A werden in 0.5 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 0.5 ml 1 N Salzsäure versetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird mit 1 N Phosphatpurfer pN 7 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumculfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der präparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol, 90 : 10). Ausbeute: 19 mg (32 t)

Rg (Dichlormethan/Methanol, 90 : 10):

0.46

IR (Film): ny = 3441 (s, br, Sch), 2948 (s, Sch), 1725 (vs, Sch), 1462 (m), 1381 (w), 1265 (m), 1154 (w), 972 (m, br, Sch) cm<sup>-1</sup>.

UV (Methanol): lambdamax (lg epsilon) = 210 (4.29), 248 (4.11) nm.

MS (20/70 eV): m/e (\*) = 529 (13 [M<sup>+</sup>]), 494 (10), 342 (38), 306 (23), 194 (32), 164 (100), 140 (31), 113 (15), 57 (16).

Hochauflösung: C26H40O6ClNS ber.: 529.2265 für [4+], gef.: 529.2280

Beispiel 3: Verbindung lc

25 mg (0.047 mmol) 12-Chl r-13-hydroxy-epothilon A (1b) werden in 1 ml Dichlormethan gelö t, mit 29 mg (0.235 mmol) Dimethyl-aminopyridin, 151 µl (1.081 mmol) Triethylamin und 20 µl (0.517

mmol) 98 %-iger Ameisensaure versetzt. Das Reaktionsgemisch wird mit Eis/Natriumchlorid abgekühlt. Nach Erreichen von -15 °C werden dem Reaktionsgemisch 40 µl (0.423 mmol) Essigsäureanhydrid zugegeben und 70 Minuten bei -15 °C gerührt. Nachdemiein Dünnschichtchromatogramm keinen vollständigen Umsatz anzeigt, werden dem Reaktionsgemisch weitere 6 mg (0.047 mmol) Dimethylaminopyridin, 7 µl (0.047 mmol) Triethylamin, 2 µl 98 t-ige Ameisensaure (0.047 mmol) und 4 µl (0.047 mmol) Essigsaureanhydrid zugesetzt und 60 Minuten gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur erwärmt, mit 1 M Phosphatpuffer pH 7 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der praparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton, 90 : 10). Ausbeute: 5 mg (18 %)

## Rf (Dichlormethan/Aceton. 90 : 10):

0.67

IR (Film): ny = 3497 (w, b, Sch), 2940 (s, b, Sch), 1725 (vs), 1468 (m, b, Sch), 1379 (m), 1265 (s), 1253 (s), 1175 (vs), 972 (m, b, Sch), 737 (s) cm<sup>-1</sup>

MS (20/70 eV): m/e (%) = 613 (9 [M\*]), 567 (43), 472 (63), 382 (23), 352 (21), 164 (100), 151 (33), 96 (31), 69 (17), 44 (26).

Hochauflösung: C29H40O9NSCl ber.: 613.2112 for [M+]

gef.: 613.2131

Beispiel 4: Verbindung 1d

10 mg (0.020 mmol) Epothilon B werden in 0.5 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 0.5 ml 1 N Salzsäure versetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird mit 1 M Phosphatpuffer pH 7 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der präparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton, 85 : 15).

Ausbeute: 1 mg (9 %)

Rg (Dichlormethan/Aceton, 85 : 15): 0.38

 $\frac{MS (20/70 \text{ eV}):}{(9), 194 (17), 182 (23), 164 (100), 140}$ 

Hochauflösung: C27H42O6NSCl ber.: 543.2421 für [N\*] gef.: 543.2405

Beispiel 5: Verbindung 2a

100 mg (0.203 mmol) Epothilon A werden in 4 ml Tetrahydrofuran/1 M Phosphatpuffer pH 7 (1 : 1) gelöst und solange mit Natriumborhydrid (150 mg = 3.965 mmol) versetzt bis das Edukt laut Dünnschichtchromatogramm vollständig abreagiert ist. Anschließend wird mit 1 M Phosphatpuffer pH 7 verdünnt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befr it. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt durch Kieselchromatographie

(Laufmittel: Dichlormethan/Aceton, 95 : 5 - grad - nach Dichlormethan/Aceton, 85 : 15).

#### Ausbeute: (20 %)

Rg (Dichlormethan/Aceton, 75 : 25): 0.27

IR (F11m): ny = 3413 (a, b, Sch), 2965 (vs, Sch), 1734 (vs), 1458 (m, b, Sch), 1383 (m, Sch), 1264 (s, b, Sch), 1184 (m, b, Sch), 1059 (s, Sch), 966 (s), 885 (w), 737 (m) cm<sup>-1</sup>

MS (20/70 eV): m/e (%) = 495 (6 [M\*]), 477 (8), 452 (12), 394 (9), 364 (16), 306 (49), 194 (19), 178 (35), 164 (100), 140 (40), 83 (21), 55 (27).

Hochauflösung: C<sub>26</sub>H<sub>41</sub>O<sub>6</sub>NS ber.: 495.2655 für (M<sup>+</sup>) gef.: 495.2623

## Beispiel 6: Verbindung 3a-d (a-d sind Sterecisomere)

100 mg (0.203 mmol) Epothilon werden in 3 ml Pyridin gelost, mit 50 µl (0.686 mmol) Thionylchlorid versetzt und 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird mit 1 M Phosphatpuffer pH 7 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungemittel befreit. Die Reinigung des Rohproduktes und Trennung der vier Stereoisomeren la-d erfolgt mit Hilfe der präparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Toluol/Methanol, 90 : 10).

## Verbindung 3a

Ausbeute: 4 mg (12 %)

Rg (Toluol/Methanol, 90 : 10): 0.5

IR (Film): ny - 2961 (m, b, Sch), 1742 (vs), 1701 (vs), 1465 (m, Sch), 1389 (m, Sch), 1238 (s, Sch), 1210 (vs, Sch), 1011 (s, Sch), 957 (s, b, Sch), 808 (m, Sch), 768 (s, Sch)

<u>uv (Methanol):</u>  $lambde_{max}$  (1g epsilon) = 210 (4.50), 248 (4.35) nm.

<u>MS (20/70 eV)</u>; m/e (%) = 539 (40 [M<sup>+</sup>]), 457 (22), 362 (16), 316 (27), 222 (30), 178 (30), 164 (100), 151 (43), 96 (38), 69 (29), 55 (28), 43 (20).

Hochauflösung: C26H37O7NS2 ber.: 539.2011 für [N+]

Verbindung 1b

Ausbeute: 14 mg (13 %)

Rg (Toluol/Methanol, 90 : 10):

IR (Film): ny = 2963 (s. br. Sch), 1740 (vs), 1703 (s),
1510 (w), 1464 (m. br. Sch), 1389 (m.
Sch), 1240 (s. br. Sch), 1142 (m), 1076
(w), 1037 (w), 1003 (m), 945 (s. br. Sch),
806 (m. Sch), 775 (s), 737 (m) cm<sup>-1</sup>

<u>UV (Methanol):</u> lambda<sub>max</sub> (lg epsilon) = 211 (4.16), 250 (4.08) nm.

```
MS (20/70 eV): m/e (V) = 539 (27 [M<sup>+</sup>]), 475 (17), 322 (41), 306 (67), 222 (16), 206 (17), 194 (19), 178 (32), 164 (100), 151 (33), 125 (18), 113 (15), 96 (39), 81 (23), 64 (58), 57 (42), 41 (19).
```

Hochauflösung: C26H37O7NS2 ber.: 539.2011 für [M\*] gef.: 539.1998

Verbindung 3c

Ausbeute: 4 mg (4 %)

R<sub>f</sub> (Toluol/Methanol, 90 : 10): 0.38

<u>MS (20/70 eV):</u> m/e (%) = 539 (51 [M<sup>+</sup>]), 322 (22), 306 (53), 222 (36), 178 (31), 164 (100), 151 (41), 96 (25), 81 (20), 69 (26), 55 (25), 41 (25).

Hochauflögung: C26H37O7NS2 ber.: 539.2011 für [M+] gef.: 539.2001

Verbindung 3d

Ausbeute: 1 mg (1 %)

Rg (Toluol/Methanol, 90 : 10): 0.33

MS (20/70 eV): m/e (%) = 539 (69 [M\*]), 322 (35), 306 (51), 222 (41), 178 (31), 164 (100), 151 (46), 96 (31), 81 (26), 69 (34), 55 (33), 41 (35)

Hochauflögung: C26H37O7NS2 ber.: 539.2011 für [M+]

Beispiel 7: Verbindung 4a

10 mg (0.020 mmol) Epothilon A werden in 2 ml Dichlormethan gelöst, auf -70 °C abgekühlt und anschließend 5 Minuten mit Ozon bis zur schwachen Blaufärbung behandelt. Das resultierende Reaktionsgemisch wird anschließend mit 0.5 ml Dimethylsulfid versetzt und auf Raumtemperatur erwärmt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch vom Lösungsmittel befreit und schließlich durch präparative Schichtchromatographie (Laufmittel Dichlormethan/Aceton/Methanol, 85 : 10 : 5) gereinigt.

Ausbeute: 5 mg (64 %)

Rg (Dichlormethan/Aceton/Methanol, 85 : 10 : 5):

0.61

IR (Film): ny = 3468 (e, br. Sch), 2947 (e, br. Sch), 1734 (ve, Sch), 1458 (w), 1380 (w), 1267 (w), 1157 (w), 1080 (w), 982 (w) cm<sup>-1</sup>.

UV (Methanol): lambdamax (lg epsilon) = 202 (3.53) nm.

MS (20/70 eV): m/e (%) = 398 (2 [M\*]), 380 (4), 267 (14), 249 (17), 211 (20), 193 (26), 171 (34), 139 (34), 111 (40), 96 (100), 71 (48), 43 (50).

Hochauflösung: C21H34O7 ber.: 398.2305 für [M+]

Beispiel 8: Verbindung 6a

*t*.

10 mg (0.018 mmol) 3.7-Di-O-formyl-epothilon A werden in 1 ml Dichlormethan gel st, mit 27  $\mu$ l (0.180 mmol) 1.8-Diazabicycl [5.4.0] undec-7-en (DBU) vers tzt und 60 Minuten bei Raumtemperatur gerührt.

Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 1 M Natriumdihydrogenphosphat-Puffer pH 4.5 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Nach Beseitigung des Lösungsmittel wird das resultierende Rohprodukt in 1 ml Methanol gelöst, mit 200 µl einer ammoniakalischen Methanollösung (2 mmol NH3/ml Methanol) versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Ausbeute: 4 mg (22 %)

Rg (Dichlormethan/Aceton, 85 : 15): 0.46

IR (Film): ny = 3445 (w, br, Sch), 2950 (vs, br, Sch), 1717 (vs, Sch), 1644 (w), 1466 (m, Sch), 1370 (m, SCh), 1267 (s, br, Sch), 1179 (s, Sch), 984 (s, Sch), 860 (w), 733 (m) cm<sup>-1</sup>

UV (Methanol): lambdamax (lg epsilon) = 210 (4.16) nm.;

MS (20/70 eV): m/e (\*) = 475 (28 [M\*]), 380 (21), 322 (37), 318 (40), 304 (66), 178 (31), 166 (100), 151 (29), 140 (19), 96 (38), 81 (20), 57 (26).

Hochauflögung: C26H37O5NS ber.: 475.2392 für [M\*] gef. 475.2384

Beispiel 9: Verbindung 6b

(

50 mg (0.091 mmol) 3,7-Di-O-formyl-epothilon A (werden in 1 ml Dichlorethan gelöst, mit 2 ml (0.013 mol) 1,8-Diazabicycl (5.4.0)undec-7- n (DBU) versetzt und 12 Stund n bei 90 °C gerührt.

Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 1 M Nätriumdihydrogenphosphat-Puffer pH 4.5 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten dranischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Die Reinigung des aus zwei Verbindungen bestehenden Rohproduktes erfolgt mittels präparativer Schichtchromatographie (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton, 90 : 10).

Ausbeute: 7 mg (15 %)

Substanzcode

Rg (Dichlormethan/Aceton, 90 : 10):

0.62

IR (Film): ny = 2951 (m, br, Sch), 1723 (vs), 1644 (w, br, Sch), 1468 (w), 1377 (w), 1271 (m, br, Sch), 1179 (s), 987 (m, br, Sch), 735 (w, br, Sch) cm<sup>-1</sup>.

UV (Methanol): lambdamax (lg epsilon) = 210 (4.44) nm.

MS (20/70 eV): m/e (4) = 503 (68 [M\*]), 408 (58), 390 (32), 334 (25), 316 (34), 220 (21), 206 (27), 194 (20), 181 (33), 164 (100), 151 (34), 139 (28), 113 (20), 96 (82), 81 (33), 67 (24), 55 (26), 43 (22).

Hochauflösung: C27H37O6NS ber.: 503.2342 fdr [M+] gef.: 503.2303

Beispiel 10: Verbindung 6c

5 mg (0.009 mmol) 3,7-Di-O-acetyl-epothilon werden in 1 ml Methanol gelöst, mit 150  $\mu$ l einer ammoniakalischen Methanollösung (2 mmol NH3/ml Methanol) versetzt und über Nacht bei 50 °C gerührt.

Zur Aufarbeitung wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der praparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Toluol/Methanol, 90: 10).

Ausbeute: 3 mg (67 %) .

Rf (Dichlormethan/Aceton, 90 : 10): 0.55

IR (Film): ny = 2934 (s. b, Sch), 1719 (vs. b, Sch), 1641
(m), 1460 (m. Sch), 1372 (s. Sch), 1237
(vs. b, Sch), 1179 (s. Sch), 1020 (s), 963
(s. Sch), 737 (vs.) cm<sup>-1</sup>.

UV (Methanol): lambdamax (lg epsilon) = 210 (4.33) nm:

MS (20/70 eV): m/e (%) = 517 (57 (M<sup>+</sup>)), 422 (58), 318 (31), 194 (20), 181 (34), 166 (100), 151 (31), 96 (96), 81 (32), 69 (27), 55 (29), 43 (69).

Hochauflösung: C28H39O6NS ber.: 517.2498 für (M\*) gef.: 517.2492

Beispiel 11: Verbindung 7a

(

20 mg (0.041 mmol) Epothilon werden in 0.5 ml Methanol gelöst, mit 0.5 ml 1 N Natronlauge versetzt und 5 Minuten bei Raumtemperatur gerührt.

Zur Aufarbeitung wird das R akti neg misch mit 1 M Phosphatpuffer pH 7 versetzt und die wäßrige Phase viermal mit Ethylacetat

extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der präparativen Schichtchromatographie (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol, 85: 15).

Ausbeuta: 11 mg (52 %)

Rg (Dichlormethan/Methanol, 85 : 15): 0.92

IR (Film): ny = 3438 (s, br, Sch), 2971 (vs, br, Sch), 1703 (vs), 1507 (m), 1460 (s, Sch), 1383 (m, Sch), 1254 (w), 1190 (w, br, Sch), 1011 (w, br, Sch), 866 (w, br), 729 (s)

<u>MS (20/70 eV)</u>; m/e ( $\frac{1}{2}$ ) = 423 (0.1 [M<sup>+</sup>]), 323 (4), 168 (89), 140 (100), 65 (31), 57 (67).

Hochauflösung: C23H37O4NS ber.: 423.2443 für [M+]

Beispiel 12: Verbindung 7b

5 mg (0.009 mmol) 7-0-Acetyl-epothilon werden in 1 ml |Methanol gelöst, mit 200 µl einer ammoniakalischen Methanollösung (2 mmol NH3/ml Methanol) versetzt und zwei Tage bei 50 °C gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt mit Hilfe der präparativen Schichtohromatographie (Laufmittel: Toluol/Methanol, 30 : 10).

Ausboute: 3 mg (59 %)

R<sub>f</sub> (Dichlormethan/Methanol, 90 : 10): 0.63

IR (Film): ny = 3441 (m, b, Sch), 2946 (s, Sch), 1732 (vs), 1600 (w), 1451 (m), 1375 (m), 1246 (s, b, Sch), 1013 (m, b, Sch) cm $^{-1}$ 

(Methanol), lambda<sub>max</sub> (lg epsilon) = 211 (3.75), 247 (3.59) nm.

MS (20/70 eV); m/e (%) = 567 (1 [M\*]), 465 (4), 422 (7), 388 (5), 194 (5), 182 (7), 168 (65), 164 (17), 140 (100), 97 (10), 71 (22), 43 (27).

Hochauflösung: C29H45OgNS ber.: 567.2866 für [M]]

gef.: 567.2849

#### Beispiel 13:

50 mg Epothilon A werden in 20 µl Dimethylsulfoxid angelöst und mit 30 ml Phosphatpuffer (pH 7,1, 30 mM) verdünnt. Nach Zugabe von 5 mg Schweineleberesterase (Fa. Boehringer Mannheim) wird 2 Tage bei 30 °C gerührt. Man säuert mit 2 N HCl auf pH 5 an und extrahiert die Epothilonsäure 7 mit Ethylacetat. Die organische Phase wird mit Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft. Ausbeute 48 mg (96 %).

#### Beispiel 14:

48 mg Epothilonsaure 7 werden in 6 ml THF abs. gelöst und unter Rühren mit 40 μl Triethylamin und 16 μl 2,4,6-Trichlorbenzoyl-chlorid versetzt. Nach 15 min wird vom Niederschlag abfültriert und innerhalb von 15 min unter schnellem Rühren in eine siedende Lösung von 20 mg 4-Dimethylaminopyridin in 200 ml Toluol abs. getropft. Nach weiteren 10 min wird im Vakuum eingedampft und der Rückstand zwischen Ethylacetat/Citratpuffer (pH 4) verteilt. D r Eindampfrückstand der organischen Phase ergibt nach präparativer HPLC Trennung 15 mg Epothil n A.

## Patentansprüche

## 1. Epothilonderivat der Formel 1

wobei R = H,  $C_{1-4}$ -Alkyl;  $R^1$ ,  $R^2$  = H,  $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{1-6}$ -Acyl, Benzoyl,  $C_{1-4}$ -Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl,  $C_{1-6}$ -Alkyl-, Kydroxy- und halogensubstituiertes Benzyl bzw. Phenyl; und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acyl-gruppen um gradkettige oder verzweigte R ste handelt, und X und Y entweder gleich oder verschieden sind und jeweils für Halogen, OH, O- $(C_{1-6})$ -Acyl, O- $(C_{1-6})$ -Alkyl, O-Benzoyl stehen.

H - EB

#### 2. Epothilonderivat der Formel 2

wobei R = H,  $C_{1-4}$ -Alkyl;  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  = H,  $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{1-6}$ -Acyl, Benzoyl,  $C_{1-4}$ -Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl,  $C_{1-6}$ -Alkoxy-,  $C_{6}$ -Alkyl-, Hydroxy- und halogensubstituiertes Benzyl bzw Phenyl; und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acylgruppen um gradkettige oder verzweigte Reste handelt.

#### 3. Epothilonderivat der Formel 3

wobei R = H,  $C_{1-4}$ -Alkyl;  $R^1$ ,  $R^2 = H$ ,  $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{1-6}$ -Acyl, Benzoyl,  $C_{1-4}$ -Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl,  $C_{1-6}$ -Alkoxy-,  $C_{6}$ -Alkyl-, Hydroxy- und halogensubstituiertes Benzyl bzw. Phenyl; und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acyl-gruppen um gradkettige oder verzweigte Reste handelt, und X allgemein für -C(0)-, -C(S)-, -S(0)-,  $-CR^1R^2$ - und  $-SiR_2$ - steht, wobei R,  $R^1$  und  $R^2$  die Bedeutung haben wie oben angegeben und  $R^1$  und  $R^2$  auch zusammen eine Alkylengruppe mit 2 bis 6 Kbhlenstoffatomen bilden können.

## 4. Epothilonderivat der Formel 4

wobei R = H, C<sub>1-4</sub>-Alkyl; R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> = H, C<sub>1-6</sub>+Alkyl, C<sub>1-6</sub>-Acyl, Benzoyl, C<sub>1-4</sub>-Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl, C<sub>1-6</sub>-Alkoxy-, C<sub>6</sub>-Alkyl-, Hydroxy- und halogensubstituiertes Benzyl bzw. Phenyl, und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acylgruppen um gradkettige oder verzweigte Reste handelt, X Sauerstoff, NOR<sup>3</sup>, N-NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>, und N-NHCONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> bedeutet, wobei die Reste R<sup>3</sup> bis R<sup>5</sup> die oben angegebene Bedeutung haben und R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> auch zusammen eine Alkylengruppe mit 2 bis 6 Kohlenstoffstomen bilden können.

#### 5. Epothilonderivat der Formel 5

wobei R = H,  $C_{1-4}$ -Alkyl;  $R^1$ ,  $R^2$  = H,  $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{1-6}$ -Acyl, Benzoyl,  $C_{1-4}$ -Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl,  $C_{1-6}$ -Alkoxy-,  $C_{6}$ -Alkyl-, Hydroxy- und halogensubstituiertes Benzyl bzw. Phenyl; und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acylgruppen um gradkettige oder verzweigte Reste handelt, und X Wasserstoff,  $C_{1-18}$ -Alkyl,  $C_{1-18}$ -Acyl, Benzyl, Benzoyl und Cinnamoyl bedeutet.

## 6. Epothilonderivat der Formel 6

wobei R = H,  $C_{1-4}$ -Alkyl und R<sup>1</sup> = H,  $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{1-6}$ -Alkyl, Benzoyl,  $C_{1-4}$ -Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl,  $C_{1-6}$ -Alkyl-, Hydr xy- und halog n ubstitui rtes Benzyl bzw Phenyl

ist, und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkyl- bzw. Acylgruppen um gradkettige oder verzweigte Reste handalt.

## 7. Epothilonderivat der Formel 7

C:

wobei R = H,  $C_{1-4}$ -Alkyl und R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> = H,  $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{1-6}$ -Acyl, Benzoyl,  $C_{1-4}$ -Trialkylsilyl, Benzyl, Phenyl,  $C_{1-6}$ -Alkoxy-,  $C_{6}$ -Alkyl-, Hydroxy- und halogensubstituiertes Benzyl bzw. Phenyl; und es sich bei den in den Resten enthaltenen Alkylbay. Acylgruppen um gradkettige oder verzweigte Reste handelt.

- 8. Verfahren zur Herstellung eines Epothilonderivats der Formel 7 gemäß Anspruch 7, dadurch gekennseichnet, daß man Epothilon A, Epothilon B, ein 3-OH-geschütztes Derivat derselben oder ein 7-OH-geschütztes Derivat derselben
- (a) enzymatisch hydrolysiert, insbesondere mit einer Esterase oder Lipase, oder
- (b) in alkalischem Medium hydrolysiert, insbesondere mit Natriumhydroxid in einem Methanol/Wasser-Gemisch, und das Epothilonderivat der Formel 7 gewinnt und is liert.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Epothilonderivats der Formel 2 gemäß Anspruch 2, dadurch gekennseichnet, daß man ein

Epothilonderivat der Formel 7 gemäß Anspruch 7 oder als Produkt des Verfahrens gemäß Anspruch 8

- (a) nach der Yamaguchi-Methode oder
- (b) nach der Corey-Methode oder
- (c) nach der Kellogg-Methode in das Epothilonderivat der Formel 2 umwandelt und dieses Umwandlungsprodukt isoliert.
- 10. Mittel für den Pflanzenschutz in der Landwirtschaft und Forstwirtschaft und/oder im Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren der Verbindungen gemäß einem der vorangehenden Ansprüche oder einer oder mehreren dieser Verbindungen neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).
- 11. Therapeutisches Mittel, insbesondere zum Einsatz als Cytostatikum, bestehend aus einer oder mehrerer der Verbindungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 oder einer oder mehrerer der Verbindungen nach einem oder mehreren dez Ansprüche 1 bis 7 neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

#### Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft Epothilonderivate und deren Verwendung.

50.degree, and the reaction mixt, was adjusted to pH 7 with 1 M phosphate buffer to give 2 isomers, each in 19% yield.

ANSWER 14 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS

ACCESSION NUMBER: DOCUMENT NUMBER:

1997:443365 CAPLUS

127:81289

TITLE:

Preparation of epothilone derivatives as agrochemicals and pharmaceuticals

Hofle, Gerhard; Kiffe, Michael

INVENTOR(S): PATENT ASSIGNEE(S):

Gesellschaft Fur Biotechnologische Forschung Mbh (Gbf), Germany; Hofle, Gerhard; Kiffe, Michael

PCT Int. Appl., 38 pp.

CODEN: PIXXD2

DOCUMENT TYPE:

Patent

LANGUAGE:

German

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE WO 9719086 19970529 WO 96-EP5080 A1 19961118

W: JP, US

RW: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

PT, SE

DE 19542986 A1 19970522 DE 95-19542986 19951117 A1 19980326 DE 96-19639456 DE 19639456 19960925 EP 873341

A1 19981028 EP 96-939097 19961118 R: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LI, LU, NL, SE, MC,

PT, IE, FI

DE 95-19542986 19951117 . DE 96-19639456

19960925 WO 96-EP5080 19961118

PRIORITY APPLN. INFO.:

MARPAT 127:81289 OTHER SOURCE(S):

The title compds., e.g., I [R = H, C1-4 alkyl; R1, R2 = H, C1-6]alkyl, C1-6 acyl, benzoyl, C1-4 trialkylsilyl, benzyl, Ph, C1-6 alkoxy, C6 alkyl-, hydroxy-, and halo-substituted benzyl or phenyl; X, Y = H, halo, pseudohalo, OH, acyloxy, alkoxy, benzoyloxy; or YZ = O, bond: however, I may not be epothilone A or B] , useful as agrochems, and pharmaceuticals (no data), are prepd. Thus, epothilone A in acetone contg. trifluoroacetic acid was heated overnight at 50.degree. and the reaction mixt. was adjusted to pH 7 with 1 M phosphate buffer to give 2 isomers, each in 19% yield.

ANSWER 15 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS

ACCESSION NUMBER: DOCUMENT NUMBER:

.1994:52841 CAPLUS 120:52841

TITLE:

Epothilone derivatives

INVENTOR(S):

Hoefle, Gerhard; Bedorf, Norbert; Gerth, Klaus;

Reichenbach, Hans

PATENT ASSIGNEE(S):

Gesellschaft fuer Biotechnologische Forschung

mbH (GBF), Germany Ger. Offen., 10 pp.

SOURCE:

CODEN: GWXXXBX

DOCUMENT TYPE:

Patent

LANGUAGE:

German

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

THIS PAGE BLANK (USPTO)

7	PATENT NO.				KIND DATE			APPLICATION NO.	DATE
		4138			λl	19930527		DE 91-4138042	19911119
	DE	4138	042		C2	19931014			
	WO	9310	121		A1	19930527		WO 92-EP2656	19921119
						U, JP, KR,			
		RW:	AT,	BE,	CH, E	E, DK, ES,	FR,	GB, GR, IE, IT, LU	, MC. NL. SE
	ΑU	9229	437		A1	19930615		AU 92-29437	19921119
PRIO	RITY	( APP	LN.	INFO	. :			DE 91-4138042	19911119
								WO 92-EP2656	19921119

OTHER SOURCE(S): MARPAT 120:52841

AB Fungicidal antibiotic epothilones I (R1 = H, alkyl, acyl, Li, etc.; R2 = H, Me) and a fermentative process for their prepn. are claimed. The process for their prepn. comprises the fermm. of Sorangium cellulosum in the presence of a resin. During the fermm. epothilon A (R1 = R2 = H) and epothilone B (R1 = H, R2 = Me) are bound to the resin. Agrochem. fungicides contg. epothilone A and epothilone B

THIS PAGE BLANK (USPTO)